B14

Reactive system for three-dimensional printing comprises two or more components that react chemically with one another to form a solid after adding a liquid medium

Publication number: DE10158233 Publication date: 2003-03-13

Inventor: PFISTER ANDREAS (DE); MUELHAUPT ROLF (DE);

LANDERS RUEDIGER (DE); WALZ UWE (DE)

Applicant: MUELHAUPT ROLF (DE)

Classification:

- International: B29C67/00; C08J3/24; B29C67/00; C08J3/24; (IPC1-7): C08J3/24; B29C67/00; C08J7/16; C08K9/08; C08L33/08

- European: C08J3/24H; B29C67/00L2

Application number: DE20011058233 20011123

Priority number(s): DE20011058233 20011123; DE20011040380 20010823

Report a data error here

Abstract of DE10158233

Reactive system for three-dimensional (3D) printing comprises two or more components that react chemically with one another to form a solid after addition of a liquid medium.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHI AND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

® Offenlegungsschrift

® DE 101 58 233 A 1

(ii) Aktenzeichen: (2) Anmeldetag:

101 58 233.1 23, 11, 2001 Offenlegungstag: 13, 3, 2003

(f) Int. Cl.7: C 08 J 3/24

C 08 J 7/16 C 08 L 33/08 C 08 K 9/08 B 29 C 67/00

(65) Innere Priorität:

101 40 380 1

23, 08, 2001

(fi) Anmelder: Mülhaupt, Rolf, Prof.Dr., 79117 Freiburg, DE

(74) Vertreter:

Blumbach, Kramer & Partner GbR, 81245 München

(2) Erfinder:

Pfister, Andreas, 79104 Freiburg, DE; Mülhaupt, Rolf, Prof. Dr., 79117 Freiburg, DE: Landers. Rüdiger, 79104 Freiburg, DE; Walz, Uwe, Dr., 78465 Konstanz, DE

⑤ Entgegenhaltungen:

100 26 955 A1 wο 013437142

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(4) Reaktivsystem für das 3D-Drucken

Die Erfindung betrifft ein Reaktivsystem für das 3-D-Drucken, umfassend mindestens eine erste Komponente und mindestens eine zweite Komponente, wobei die erste und die zweite Komponente nach dem Hinzufügen eines flüssigen Mediums chemisch miteinander reagieren und einen vorzugsweise wasserbeständigen Feststoff bilden, wodurch 3-0-Objekte mit verbesserten me-chanischen Eigenschaften erhalten werden.

Beschreibung

- [9001] Die Urindung berifft ein Reaktivsystem für das 3D-Drucken, unfassend mindestens eine erste Komponent und midestens eine zweite Komponente webei die erste und eine zweite Komponente nach den Hinzulfgen eines f\(\text{dis-sign} \) gener Mediuns ehemisch miteinander reagieren und einen Feststoff mit verbesserten physikalischen Eigenschaften, vorzuszweise verbesserten nechnischen Eigenschaften und/oder Wasserbeitunfgleich, indisen
- [6002] Beim 3D-Drucken wird ein Pulver, wie z. B. ein Kennnile, Metall-, oder Bulk-Polymerpulver schichtweise beterinander aufgetragen und jeweils mit einer Walse oder Früte geglützt, Mach jedem Schichtuuffrag wird dar Pulver mittels einer Tinte nach dem Int-Jet-Verfahren bedruckt. Die Tinte führt zu einer Verfestigung des Pulvers in der Schicht sowie zwischen den Schichten.
- 19083). Nach dem Drucksprozess und einer gewissen Trocknungszeit wird das 3D-Objekt aus dem Delverbett berausgenommen und von losem, unwerkleiben Pulver herfeit. Das nicht versteitigte Pulver kann ernout im Drucksprozes eitgesetzt werden. Bei wasserfolistliche mehr Delymeren muß das 3D-Objekt anschließend durch Nachbehandlung cheinisch modifiziert und wassermößeitig einem der Werden.
- 15 [9004] Beim 3D-Druck befinder sich je nach verwenderem Pulver ein Binder entweder in der Tinte oder im Pulvermaterial.
 - [0005] In der US-PS 5,304,055 ist eine 3D-Drucktschnik beschrieben, bei die ein Keramiks, Metall-, oder Kunstsoff-Pulver (z. B. Altminimmoxid, Erkroinumoxid) mit einem gelösten. Bissigen oder kollolidalen Bluder verdeltwird, der mit einem Druckkopf als Tinie werseilt wird. Der Blinder dringt in die portise Pulverschieht ein und verbindet dabei die Pulverprattikel in und zwischen dem Schieben mitteinander. Der Blinder Kann orsnisieh oder annovanisch sein.
 - [0000] Bei den in der US-PS 5,204,655 beschriebenen organischen Bindern handelt es sich entweder um wassetlebstiche Materialien (Cellulose-Binder), in flüchtigen organischen Lösungsmitteln Böstliche Polyume-Harze (Buyat-Harze) oder Keramik-Versurfen (Polyvarhostilazam). In der US-PS 5,204,055 beschriebene anorganische Binder umfassen z. B. Petrausbivorbrochifika.
- 25 [0007] Die durch das 3D-Drucken erhaltenen Objekte werden gemäß der US-PS 5,204,055 meist noch einer Nachbehandlung, wie z. B. Bremnen, unterzogen, durch die der Binder entweder entfernt wird oder eine zusätzliche Werfestigung durch Sinten erfolgt. Der Nachteil der in dieser Petensberihft beschrieben 3D-Drucktenhik liegt darin, dass es häufig zu Verstopfungen der Dilsen durch den Binder kommt, und zwar vor allem dann, wenn hohe Dispersions-Konzentrationen eingestetzt werden.
- 30 [0008] Befindst sich der Binder im Palver, so wird vom Druckkopf ein L\u00edsungsmittel verspr\u00fcht, welches den Binder anlötst und so eine Verlebung bennebharter Pulverpr\u00edtie der Der H\u00edfrung perspruzes erfolgt sehlie\u00edlich physikleilisch durch die Verf\u00edtiehigung des L\u00edsungsmittels.
 [0000] Bei den hierbeit verwendeten Tinnen unterscheitet man zwischen wasserhaltigen und nichtwasserhaltigen Tin-
- ten. Bei den nichtwasserhaltigen Tinten wurde in einem mediffreiter 313-Drucksprozess zur Vedeldung eines aus zur eines ner Kompennen bestehenden Polymer-Pulvers (Deyluseid) Chieroforen eingesetz (R. A. Glördane et al. J. Biomator. Sei, Polymer Bida., 1996, 8, 63–75). Die dabei erhaltenen 313-Objekte zeichnen sich durch Wasserunfselichkeit aus Durch die Grotzfätt des erwendeten enbierteren organischen Lösungsmittels eigen ein die dieses Verfahren jedoch nicht für den Einstatz in einer Office-Ungebung und ist nur für Spezialanwendungen sinnvoll. Die bei diesem Verfahren eingesetzem Drucksköpe din auflerdern deutlich teuer aus Drucksköpe für wässzige Tilmes.
- 40010] Die toxikologisch vordelhaftens wäszigen Systeme ikken einen im Pulver enthaltenen Binder an, welche durch die nachfolgende Trocknung das Pulver verkleib (US-PS 5,902,441). Gemäß der US-PS 5,902,441 kam die Tinte neben dem Wesser außerdem noch Prozesshiften wie Feuchfahlenmitel (vorzegsweise Glycerin), Plussratenbeschieuriger (z. B. Eibylenglykoldiacent, Isopoponaol) um Farbe enthalten. Bei den Bindern handelt es sich um wasserfüsliche Polymere, Kohlenbydare, Zucker, Zuseknerivan, Proteine und verschieden ausgegnäsche Verbindungen, Wird als am-
- 45 organisches Pulver Gips eingesetzt, so erfolgt durch wasserinduzierte Kristallveränderung mittels Kristallveraseminbau eine Verfestigung des Pulvers zum 3D-Objekt.
 (9011) Uni den mechanischen ligenschaften des Bautells zu verbessern, werden gem
 äß der US-PS 5,902,441 dem Pulver neben dem Binder gegebenerfalls auch noch Fülstoffe (Kärke, z. B. Malodostrin) und Fasern (z. B. Cellulosefasern, Graphiliseen, Glasfasen) bejegmisch, Ausde dein Beudschien des Püllsoffs mit dem Binder ist nogleich. Fasern
- 90 und Püllsloff's ind in der Tinte entwoker unlödieh, oder lösen sich viel langsamer als die Binderkomponente. Gegebenerfalls kann auch noch eine Druckhilfe (z. B. Leeitlain, Polypropylenglyed) zugesetzu werden, Diese sogst vor dem Druckprozess für eine sehwache Haftung zwischen dem Pulverpartikeln und reduziert daturch Staubbildung sowie dem Verzug innerhalb der bedruckten Schichen. Eine typische Zusammensetzung für ein solehes Pulver gemäß der US-PS 5,902,441 kann der folgenden Tabelle I ennommen werden.

Tabelle 1

Pulverkomponente	Verwendetes Material	Zusammensetzung (Gew%)	Partikelgröße (µm)
Binder	Saccharose	30	10
Verstärkende Faser	Cellulose	10	100
Füllstoff	Maltodextrin	48,5	< 300
Stabilisierende Faser	Cellulose	10	60
Druckhilfe	Lecithin	1,5	 -

15

[9012] Nach dem Reinigen des erhaltenen Objektes kann dieses noch verschiedenen Nachbehandlungsschritten unterzogen werden, Wärmebehandlung und Wachs- oder Harzinfiltration erhöhen die mechanische Festigkeit des Objektes, Infiltration reduziert die Porosität und macht das Objekt wasserbeständig, Außerdem sind noch Bestreichen und Besan-

[6013] Bei den bisherigen Systemen, bei welchen sich der Binder im Pulver befindet und über den Druckkopf lediglich ein Lösungsmittel hinzugefügt wird, findet der Abbindeprozess entweder während des Verdampfens eines organischen Lösungsmittels (Polylactid-System) oder von Wasser (wasserlösliche Polymere, Kohlenhydrate, Zucker, Zuckerderivate, Proteine) oder durch den Einbau von Kristallwasser (Gips) statt, und nicht durch eine rein chemische Reaktion (Reaktiv-Verklebung).

[0014] Bei den bekannten 3D-Objekten tritt daher das grundsätzliche Problem auf, dass sie durch Wasserkontakt wieder in ihre ursprünglichen Pulverkomponenten zerfallen. Auch bei den verwendeten Gips-Systemen erhält man keine wasserbeständigen Objekte, da die beim Prozess verwendete Wassermenge zu gering ist, um eine vollständige Kristallisation hervorzurufen. Wird außerdem abgebundener Gips nachträglich mit Wasser in Kontakt gebracht, findet ein Expansionssprung (hygroskopische Expansion) statt, der einen Verzug des 3D-Objektes zur Folge hat.

[9015] Die mechanischen Eigenschaften der bekannten 3D-Objekte sind nicht ausreichend gut und machen eine nachträgliche Infiltration häufig nötig.

[0016] Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein Reaktivsystem zu schaffen, das nach erfolgtein Druckprozeß mit einem flüssigen Medium aufgrund einer chemischen Reaktion zwischen den Komponenten des Reaktivsystems 3D-Objekte mit verbesserten physikalischen Eigenschaften, wie verbesserten mechanischen Eigenschaften 35 und/oder Wasserbeständigkeit liefert.

[0017] Diese Aufgabe wird durch das Reaktivsystem gemäß Patentanspruch 1 der vorliegenden Erfindung gelöst, [0018] Nachstehend wird das erfindungsgemäße Reaktivsystem im einzelnen erläutert.

[0019] Vorteile gegenüber den bisherigen Systemen sind beispielsweise eine verbesserte trechanische Festigkeit und/ oder Wasserbeständigkeit bei nur geringem Schwund des erhaltenen 3D-Obiektes.

[9020] Fig. 1 zeigt einen Probekörper, der aus einem erfindungsgemäßen Reaktivsystem hergestellt worden ist sowie als Vergieichsbeispiele Probekörper, die aus hekannten Pulversystemen für das 3D-Drucken hergestellt worden sind. [9021] In seiner allgemeinsten Ausführungsfortn umfasst das Reaktivsystem der vorliegenden Erfindung nundestens

eine erste Komponente und mindestens eine zweite Komponente, wobei die erste und die zweite Komponente nach dem Hinzufügen eines flüssigen Mediums, das als Lösungs- oder Quellmittel wirkt, chemisch miteinander reagieren. Die chemische Reaktion dient dabei zum Reaktiv-Verkleben der einzelnen Komponenten des Reaktivsystems innerhalb der Schicht, sowie zwischen den Schichten.

[0022] Bei einer spezielleren Ausführungsform des Reaktivsystems der vorliegenden Erfindung umfasst das Reaktivsystem mindestens einen Polyelektrolyten und mindestens eine weitere Reaktivkomponente, bei der es sich um mindestens einen weiteren Polyelektrolyten oder um mindestens eine anorganische Reaktivkomponente handelt. [0023] Die Reaktiv-Verklebung beruht bei dieser Ausführungsform auf der Komplexierung eines Polyelektrolyten

durch eine oder mehrere der vorstehend genannten weiteren Reaktivkomponente(n). [0024] Bei den Polyelcktrolyten handelt es sich entweder um eine Polysäure (z. B. Polyacrylsäure), eine Polybase (z. B. Polyvinylpyridin), ein Polyanion (z. B. Natriumsalz der Polyacrylsäure) oder ein Polykation (z. B. Polyvinylpyridin-hydrochlorid)

[9025] Nachstehend werden sechs Arten von Polyelektrolyt-Reaktivsystemen als Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung beschrieben.

Reaktivsystem 1

Reaktion ciner/mehrerer Polysäure(n) mit einer/mehreren Polybase(n)

60

[0026] Dieses System besteht aus mindestens einer Polysäure sowie mindestens einer Polybase, die in einer Tinte, die Wasser, wässrig-organische oder mit Wasser mischbare organische Lösungsmittel umfasst, sehr gut löslich oder quelibar (im Fall von Füllstoffen, die mit Polyelektrolyten gepfropft sind) und nur schwach hygroskopisch sind und in gelöstem 65 Zustand nur eine geringe Viskosität aufweisen.

[9027] Die Tinte aus der Druckdüse löst die Polyelektrolyten und verteilt diese schnell innerhalb des Pulverbettes. Sobald eine gelöste oder gequollene Polysäure mit einer gelösten oder gequollenen Polybase in Kontakt kommt, kommt es

zu einer chemischen Reaktion und damit zur Bildung eines vorzugsweise wasserbeständigen Polyelektrolye-Polyelektrolye-Komplexes. Eine Aushärtung und damit Reaktiv-Verklebung innerhalb der Schieht und zwischen den Schiehten ist die Polee.

[0028] Durchschnittliche Partikelgrößen für die Polyelektrolyten liegen unter 300 µm. Typische durchschnittliche Partikelgrößen für die Polyelektrolyten liegen zwischen 1 und 300 µm, zwischen 20 und 150 µm, bevorzugter zwischen 30 und 100 µm und insbesondere weissehen 30 und 80 µm.

[0029] Die Reaktivkomponenten können neben der unimodalen auch eine polymodale (bimodale, trimodale) Komgrö-Benverteilung aufweisen. Bevorzugt wird die Verteilung so gewählt, daß die Pulverpartikel eine möglichst hohe Pakkungsdichte erzielen.

10 [0030] Geeignete Polysäuren/-basen sind Biopolymere, chomisch modifizierte Biopolymere und synthetische Polysäuren/-basen. Nachstehend sind nicht beschränkende Beispiele für diese Polyelektrolyten angegeben:

Polysäuren

20 glinsfüre und Methacrytskine und die Anhydride dieser Carbonslüren (z. B. Inconstiureanhydrid). Diese Polycardonstureanhydris blidav fürstund ner Polycardonslüren, welche durch Wasserkontakt in die Polycardonslüren überführt werden. Weitere geeigenete Polysäuren sind die Copolymere der Polysäuren unit Aerylamid, Aerylnitid, Aerylsäureestern, Vinyleholiod, Allylchlorid, Vinynaeteat und Zi-Herdozverkhrundsneyrtal (synthetische Polycelsfervolken).

Polybasen

[0032] Chitosan (chemisch modifizieres Biopolymen), Polyethylenimin, Ilicares und verzweigtes Polyallylamin, Polyvinylamin, Polyvinplymidin, Polydiallyldimethylamin, Polyf2-ON-dimethylamin-phylacytal, Polyd-(A)N-dimethylamin)methylacytol und die Copolymere der Polybasen mit Aerylamid, Aerylmitril und Aerylsiureestern (symhetische Polyethetrylet).

10033] 'Es ist nicht zwingend notwenfig, daß Polysiure sowie Polybase in zwei verschiedenen Pulverkomponenten ordiegen. Es können auch Coop/mere aus Polysiure und Polybase ingesetzt werden [E. B. Poly-keaytskier-on-vinyl-pyridin], bei denen beide raskitve Gruppen Gäure- und Basegruppe) in einem Polyelektrolyten vorliegen. 100341 "Pysieche afscheimerisches Verhällnisse der reaktiven Gruppen der Polyelektrolyte (z. B. COOH, «SOR).

[1004] Typische stochtomenische vernäumsse der reaktiven Uruppen der Polyelektrolyte (z. B. -C.COH, -SO₂H, -SO₂H, -Sueinander sind in der nachstehenden Tabelle 2 angegeben, wobei n(SH) und n(B) gemäß der nachstehenden Formel berechnet werden:

$$n(SH) = \frac{n(SH)}{n(SH) + n(B)} *100\%$$
; $n(B) = \frac{n(B)}{n(SH) + n(B)} *100\%$

Tabelle 2

	Stöchiometrische Verhältnisse der reaktiven	Typisch	Bevorzugt	Insbesondere
5	Gruppen			
	n (SH) Polysäure	20-80 %	40-60 %	~ 50 %
0	n (B) Polybase	80-20 %	60-40 %	~ 50 %

Reaktivsystem 2

Reaktion von einem/mehreren Polyanion(en) mit einem/mehreren Polykation(en)

19035] Dieses System besteht aus mindestens einem Polyanion sowie mindestens einem Polykation, die in einer Hint, die Wasser, wässrig-organische oder mit Wasser mischbare organische Lösungsmittel untfasst, sehr gut lößlich oder quellbar und nur schwach hygroskopisch sind und in gelösten Zustand nur eine geringe Viskotiëls auf weisen.

60 [0036] Die Time aus der Drockdüsse löst oder quellt die Polyelektrolyten und vermit it diese schneil innerhalb des Polyelektrolyten und vermit it diese schneil innerhalb des Polyerbeites. Sobald ein gelöstes oder gequollenes Polyanion mit einem gelösten oder gequollenen Polykation in Kontakt komtut, kommet zur einer chemischen Reaktion und damit zur Blindag eines vorzugswise wasserbestämligen Polyelektrolyt-Polyelektrolyt-Komplexes. Eine Aushärtung und damit Reaktiv-Verklebung innerhalb der Schicht und zwischen den Schichten is die Polyelektrolyt-Polyelektrolyt-Polyelektrolyt-Romplexes.

65 [0037] Die typisischen Partikelgrößen für die Polyelektrolyten entsprechen den für die Polyelektrolyten des Reaktivssstems 1 genannten Partikelgrößen. Die Reaktiviscopnomente hönnen neben der unimodalen auch eine polymodale (z. B. bimodale, trimodale) Korngrößenverteilung aufweisen. Bevorzugt wird die Verteilung so gewählt, daß die Pulverpartikel eine mögliches hobe Packungskäche erzielen.

[0038] Geeignete Polyanionen/-kationen sind Biopolymere, chemisch modifizierte Biopolymere und die Salze synthetischer Polysäuren/-basen. Nachstehend sind nicht beschränkende Beispiele für diese Polyelektrolyten angegeben:

Polyanionen

[0039] Die Natrium-, Ammonium- oder Kaliumsalze der vorstehend genannten Polysäuren (partiell oder vollständig neutralisiert).

Polykationen

[0040] Die Ammoniumverbindungen oder die quartären Ammoniumverbindungen (als Chloride) der vorstehend genannten Polybasen (partiell oder vollständig neutralisiert).

10

15

20

25

[0041] Typische stöchiometrische Verhältnisse der reaktiven Gruppen der Polyelektrolyte (z. B. -COO*, -SO₇*, -NH₃*) zueinander sind in der nachstehenden Tabelle 3 angegeben, wobei n(S*) und n(B*) gemäß der nachstehenden Formel berechnet werden.

$$n(S^-) = \frac{n(S^-)}{n(S^-) + n(B^+)} *100\%$$
; $n(B^+) = \frac{n(B^+)}{n(S^-) + n(B^+)} *100\%$

Tabelle 3

Stöchlometrische Verhältnisse der reaktiven	Typisch	Bevorzugt	insbesondere
Gruppen			
n (S ⁻) Polyanion	20-80 %	40-60 %	~ 50 %
n (B*) Polykation	80-20 %	60-40 %	~ 50 %

Reaktivsystem 3

Reaktion einer/mehrerer Polysäure(n) mit einer/mehreren anorganischen Reaktivkomponente(n)

[6042] Das System besteht aus mindestens einer Polysäure, die in einer 'Ilnte, die Wasser, wässrigorganische oder mit Wasser mischhere organische Lösungsmittel unufasst, sehr gut löslich oder quellbar und eur schwach hygroskopisch sits und im gelösurer Zastand nur geringe Viskonistia utweisst und aus mindestens einer anoganischen Reskrit/komponente, die in einer Time, die Wasser, wässrig-organische oder mit Wasser mischbare organische Lösungsmittel umfasst, entweder löslich oder untfällstich und nur schwach hygroskopisch ist.

[9043] Die wasserhalige Tinte aus der Drucktilise löst die wasserlöstlichen Reuktivkorsponenten auf und verneilt sie schnell innerhalb des Pulverbettes. Sobald eine gelöste oder gequoliene Polystater mit der anorganischen Reaktivkorsponente in Kontakt kommt, reagiert die Polystater mit der sürreaktiven anorganischen Reaktivkorsponente inser Neutzlüstlich zu einem vorzugsweise wasserbestlichtigen Polysektrolykomplex. Eine Aushärtung und damit Reaktiv-Verklebung innerhalb der Schicht und zwischen den Schichten ist die Polige.

[0044] Typische Partikelgrößen für die Polyektrolyten entsprechen den für das Reaktivsystem 1 angegebenen Partikelgrößen. Dysische Partikelgrößen für die norganischen Reaktivkomponenten liegen unter 300 µm. Typische durchschnittliche Partikelgrößen für die anorganischen Reaktivkomponenten liegen zwischen 1 und 300 µm. zwischen 5 und 159 µm. beverzugeter zwischen 20 und 100 µm und indexenodere zwischen 20 und 80 µm. Breite Komprößenversteilung gest sind bevorzugt. Besondens bevorzugt für die Wasserbeständigkeit der 3D-Objekte ist e., wenn ein Friennteil von 50 unichstens 10 Vol.-8 unter 10 µm liegt. Alterdings sollte der Finanneti nicht zu hoch gewählt werden, die se sonst 2u Problemen mit dem Schichauftrag, der Vorteilung des füllstigen Mediums in der Schich und thermfäliger Sakusehnwicklung kommen kann. Da das füsstige Medium durch die luigte-Druckköpfe mit einem gewissen Druck aufgetragen wirt. Desteit bei zu hohrum Feinanteil auch die Gefähr der "Schichtzusrötung", die feinem Pulser" wegegebiasen wirdt. Die Reaktivkompenenten Können neben der ustimodalen auch eine polymodale (bimodale, ritunodale) Komprößenverteilung Sautweisen. Bevorzugt wird de Vereilung sog ewählt, daße Pulverpartiket eine möglichst hohe Parkungsdeiteler orziz-

[9045] Gesignete anorganische Reuktivkomponenten sind schwach bygroskopische Calcium-, Aluminium- und Zinicsaltze. Außerdem sind solche Verbindungen als anorganische Reuktivkomponenten gesignet, die gewöhnlich in der Dentalbranche mit Inosameren benutzt werden, um Isonomerzemente zu bliefun, wie Metalloxide, z. B. Zinkoxid, deren Sinfeterkeramiken und isonenfreisetzende Gläser, wie sie beispielsweise in den US-PSen 3,655,605, 3,814,717, 4,143,018, 4,209,344, 4,30(05), und 437,683,58 beschrieben sind.

[9046] Bevorzugte anorganische Reaktiv komponenten sind säureraktive Komponenten. Bevorzugte Metalloside umfrasen Tilandsold, Zirknozoid, Aluminiumonif (neutral, sauer, basisch), Barimonich, Galeimond, Magossiumonid, Zinkozid sowie deren Sinterkeramiken wie z. B. Zinkozid/Magnesiumozid. Bevorzugte Metalbaize umfasen z. B. Aliaontinaenholrid, Aluminiuntsetarat, Aluminiumustifa, Aluminiumustical, Aluminiumistrat, Galeitumsetonat, Caleitumsetonat, Caleitumseto

Zinksceut, Zinkgluconat, Zinksulfat, Bariumnitrat, Strontiumnitrat, Magnesium-, Calcium-, Barium-, Aluminium-, Bor-, Zirkonium-, Hafnium-, Tilan-, Carron-, Vanadiumhydroxide und die Oxchlydroxide von Aluminium, Zirkonium-, Haidunium, Tilan, Chrou und Vanadium-, Bevorzagie ionemfersiezende Gliser umfassen Boragliser, Phosphatgliser, Thuoraluminiumsilitatgliser und Calciumaluminiumsilikatgliser. Is können auch Mischungen der anorganischen Reaktivkonpometen rewendet werden.

[0047] Besonders bevorzugt sind Zinkoxid/Magnesiumoxid-Sinterkeramiken sowie Calciumaluminiumsilikatgläser. [0048] Geeignete Polysäureu sind die vorstehend erwähnten. Bevorzugte Polysäuren sind die Homo- und Copolymere der Polyacrykäure.

[0049] Typische Massenverhältnisse der Polysäure(n) und der anorganischen Verbindung(en) zueinander sind in der nachstehenden Täbelle 4 angegeben:

Tabelle 4

Massenverhältnis	Typisch	Bevorzugt	Insbesondere
Polysäure	> 2 %	5-75 %	5-25 %
Anorganische Verbindung mit	< 98 %	25-95 %	75-95 %
mehrwertigem Kation			

Reaktivsystem 4

Reaktion von einen/mehreren Polyanion en) mit einer/mehreren anorganischen Reaktivkomponente(n)

[0080] Das System besteht aus tinindestens einem Polyanion, das in einer Tinte, die Wasser, w\u00e4ssrigorganische oder nut Wasser mischbare organische L\u00e5sungsmittel um\u00e4asst, sehr gut l\u00e5dieht of unter w\u00e4neht hygoskopiehs his und in gel\u00f6rten Zustand nur geringe Viskosit\u00e4a undweist und aus mindestens einer anorganischen Reaktivknopmente, die einer Tinte, die Wasser, w\u00e4ssrig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00e5sungsmittel um\u00e4asst, entweder f\u00e4siho der m\u00e4\u00e4nstern m\u00e4ssrig-organische L\u00e5sungsmittel um\u00e4asst, entweder f\u00e4\u00e4nisch orum\u00e4sit m\u00e4nstern m\u00e4ssrig-organische \u00e4nstern \u00e4nstern m\u00e4ssrig-organische \u00e4nstern m\u00e4nstern m\u00

[0851] Die wasserhalige Tine aus der Druckfülse löst die wasserhölichen Reaktivkomponenten auf und vertiellt sie schnedt innerhalb des Pulverbetus. Sobald ein gelöstes oder gequollenes Polyanion mit der anorganischen Reaktivkomponenten ir Kontak kommt, regelord das Polyanion unt der anorganischen Reaktivkomponenten uter Noutralisation und oder Sakzhildung zu einem vorzugsweise wasserhestständigen Polyelektrolytkomplex. Eine Aushärtung und damit Reaktiv-Verkiebung innerhalb der Schott und zwisschen den Schichten ist die Polge.

[0852] Typische Partikelgrößen für die Polyelektrolyten und für die anonganischen Reuktivkomponenten entsprochen den für das Reaktivysten 3 nagegebenn Partikelijden. Die Reuktivkomponenten können neben der unimodalen auch ein polymodale (binodale, trimodale) Komgrößenverteilung aufweisen. Bevorzugt wird die Verteilung so gewählt, daß die Pulverpartikel ein möglichet hobe Packungsdehler orzielen.

10083] Geeignete Polyamionen sind die Antonen der bereits vorstehend erwähnten Polyaëtuen (partiell oder vollständig neutralisiert). Bevorzugte Polyamionen sind die Antonen der Homo- und Copolymere der Polyaerysläum: Gelignete anogamische Reaktivkomponenten sind diejenigen, die für das Reaktivysstem 3 genannt worden sind. (10084) "Driebech Massenverhältnisse derde/der Polyamion(m) und der anogamische Nethrindung(em) gewinnender sind in

45 der nachstehenden Tabelle 5 angegeben:

Tabelle 5

Sü	Massenverhältnis	Typisch	Bevorzugt	Insbesondere
30	Polyanion	> 2 %	5-75 %	5-25 %
	Anorganische Verbindung mit	< 98 %	25-95 %	75-95 %
55	mehrwertigem Kation			

Reaktivsystem 5

Reaktion einer/mehrerer Polyhase(n) mit einer/mehreren anorganischen Reaktivkomponente(n)

[10055] Das System besteht aus mindestens einer Polybase, die in einer Tinte, die Wasser, w\u00e4sserjengranische oder mit Wasser mischbare organische L\u00e5sungsmittel umfanst, sehr gut B\u00e4site h\u00fcreibe (ab) wurde, h\u00fcreibe obsekopisch ist und in gel\u00e5stern Zustand nur geringe V\u00e4sserist audweist und aus mindestens einer anorganischen Reaktivtomponente, 65 die in einer Tinte, die Wasser, w\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00d5sungsmittel um\u00edasst, entweder \u00e4stlich ein einer Tinte, die Wasser, w\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00d5sungsmittel um\u00edasst, entweder \u00e4stlich ein einer Tinte, die Wasser, w\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00d5sungsmittel um\u00edasst, entweder \u00e4stlich ein einer Tinte, die Wasser, w\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00d5sungsmittel um\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00d5sungsmittel um\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00e3sungsmittel um\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00d5sungsmittel um\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische L\u00d5sungsmittel um\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische D\u00e4sungsmittel um\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische organische D\u00e4sungsmittel um\u00e4sserig-organische oder mit Wasser mischbare organische organi

[0056] Die wasserhaltige Tinte aus der Druckdüse löst die wasserlöslichen Reaktivkomponenten auf und verteilt sie schnell innerhalb des Polverbettes. Sobald eine gelöste oder gequollene Polybase mit der anorganischen Reaktivkompo-

nente in Kontakt komun, reagiert die Polybase mit der anorganischen Reaktivkomponente unter Neutralisation zu einem vorzugsweise wasserbeständigen Polyelektrolytkomplex. Eine Aushärtung und damit Reaktiv-Verklebung innerhalb der Schicht und zwischen den Schiehten ist die Polye

[0057] "Typische Partikelgrößen für die Polyelektrolyton und für die anorganischen Reaktivkomponenten entsprechen der für das Reaktivysaten 3 angegebenen Partikolgerben. Die Reaktivkomponenten konne neben der unimodalen auch eine polymodate (brinzolale), trimodale) Korngrüßenverteilung aufweisen. Bevorzugt wird die Verteilung so gewähl, daß die Palverpartikeil eine nöglichst hobe Packungsdichte erzielen.

[0058] Geeignete Polyhasen sind die vorstehend erwähnten Polyhasen. Geeignete anorganische Reaktivkomponenten sind sehwach hygroskopische Phosphate, Hydrogenphosphate, Diphosphate, Triphosphate, Sulfate, Sulfate, Disulfate, Thiosulfate, Terrabrorde und deren wasserfolkien Varium. Kallum- und Aumoniumszulfa.

[0059] Typische Massenverhältnisse der Polybase(n) und der anorganischen Verbindung(en) zueinander sind in der nachstehenden Tabelle 6 angegeben:

Tabelle 6

15

20

25

sn

55

Massenverhältnis	Typisch	Bevorzugt	Insbesondere
Polybase	> 5 %	10-75 %	10-25 %
Anorganische Verbindung mit	< 95 %	25-90 %	75-90 %
mehrwertigem Anion			

Reaktivsystem 6

Reaktion von einen/mehreren Polykation en) mit einer/mehreren anorganischen Reaktiykomponente(n)

[0000] Das System besteht aus mindestens einem Polykation, das in einer Tinte, die Wasser, wässtig-organische oder mit Wasser mischhare organische L\u00fcsungsmittel um\u00edsas, sehr gut f\u00f6nlich oder quellbar und nur sehwach hygroskopisch 30 ist und in gel\u00f6stem Zustand nur geringe Viskosititt aufweist und aus mindestens einer anorganischen Reaktivkomponenne, die in einer Tinte, die Wasser, w\u00edssrip-granische oder mit Wasser mischbare organische L\u00f6sungsmittel um\u00edfasst, entweder f\u00edslich der un\u00edslich tung schwach hyproskopisch ist.

[9061] Die wasserhaltige Thate aus der Druckellies fist die wasserlöslichen Reaktivkomponenten auf und verteilt sie schnell innerhalb des Pulverheites. Sobald ein gelöstes oder gequollenes Polykation mit der anorganischen Reaktivkomponente in Kontak kommi, resigtent das Polykation mit der anorganischen Reaktivkomponente unter Noturnässation und/ oder Stabbildung zu einem vorzugsweise wasserbeständigem Polyelektrolytkomplex. Eine Aushärtung und damti Reaktive-Verkelbung innerhalb der Scheltun und zwischen den Schichten ist die Polge.

[0052] Typische Partikelgrößen für die Polyelektrolyten und für die anorganischen Readtivkomponenten entsprechen den für das Reaktivsspare 2 angegebenen Partikelgrößen. Die Reaktivkomponenten können neben der unimchden auch eine polymodale (birnodale, trinocdale) Komgrößenverteilung aufweisen. Bevorzugt wird die Verteilung so gewählt, daß die Polvepartikel eine neßiglichst hohe Parkungsdichte erzielen.

[0063] Geeignete Polykationen sind die vorstehend genannten Polykationen. Geeignete anorganische Reaktivkomponenten sind diejenigen, die für das Reaktivsystem 5 genannt worden sind.

[0064] Typische Massenverhältnisse der Polykation(en) und der anorganischen Verbindung(en) zueinander sind in der 45 nachstehenden Tabelle 7 angegeben:

Tabelle 7

Massenverhältnis	Typisch	Bevorzugt	Insbesondere
Polykation	> 5 %	10-75 %	10-25 %
Anorganische Verbindung mit	< 95 %	25-90 %	75-90 %
mehrwertigem Anion			

[0065] Es können auch Gemische der einzelnen Reaktivsysteme eingesetzt werden,

[9066] Es ist nicht zwingend notwendig, daß die jeweils beiden/mehreren Reaktivkomponenten der Reaktivsysteme
1-6 vor dem Druckprozoß als verseichene Pulverkomponenten vorliegen. Sie können vorher entweder trocken zusammengemischt oder aber zu einer einzigen Pulverkomponente omponudiert werden.

60

[9067] Darüber hinaus können Pülistoffe und/oder Pasern vor dem Mischen mit einem oder neihreren Polyelektrolyten oder mit der anoganischen Resktivkomponente beschiehtet werden. Letzteres dient zur Eibblaug der mechanischen Pestigkeit der 3D-Objekte. Durch das Beschiehten erhält man anoganisch-organische Hybridsysteme. Werden die Polyelektrolyten auf die Pülistoffe und/oder Pasern gegefropti, erhält man anien ende hesseren Hafung zwischen Füllistoff und Orgylektrolyte, die diesen Systemen besehtt zwischen dem Füllistoff und der/dem Polysaber/olykainot oder Polysainer/ Polysainer haftbermittlet eingesetzt, die als Comonomer in der/dem PolysasPolykainot oder Polysainer/Opasinen enthalten sind. Ein gestjenert Haftvermittet ist z. B. 3-Cfirmethoxysi-

lyi)propylmethacrylat.

[0068] "Typische durchschnittliche Molekulargewichte der Polytelktrolyte in den Reaktivsystemen I his 6 liegen zwischem 5000 und etwa 1,000,000 glmöd un dinschemender zwischen 5000 und etwa 2,000,000 glmöd und inschemendere zwischem 5000 und etwa 1,000,000 glmöd. Mischungen aus nieder- und hochmolekularen Polytelektrolyten sind ebenfalls möglich, die dese die Peaktibilität der erhalten 31.00 belytekte erhöhen.

[0069] Wenn als Polybasen/Polykationen oder Polysäuren/Polyanionen Copolymere eingesetzt werden, die monomere Einheiten ohne reaktive Gruppen aufweisen (z. B. Aerylamid), müssen mindestens 10% der monomeren Einheiten aus Einheiten mit reaktiven Gruppen bestehen.

[0070] Gegebenenfalls kann die in den Reaktivystemen 3 bis 6 verwendete anorganische Reaktivkomponente auch ein er Oberflächenbehandlung unterzogen werden. Geeignete Oberflächenbehandlungen sind z. B. Waschen mit Säure, Behandlung mit einem Silan oder einem Silanolkupplungsmitet. Letzteres ist z. B. in der US-PS 5,332,429 im Zusammenhang mit Fluoralumfniumstillstaglas beschrieben. 00/711 Wasserdeißliche anorganische Reaktivkomponente Können in Pulver und/oder der Titte erthalten sein.

Reaktionsverzögerer

[0072] Da es sich bei Polyelektrolyi-Komplexierungen meist um schnelle Oberflächenreaktionen handelt, ist es teilweise nötig, einem Reaktionsverzögerer hinzuzufügen. Dieser verzögert die Aushärtungsreaktion und ermöglicht so eine bessere Diffusion des Reaktionspartners in den gelösten Polyelektrolyten. Somit erhält man eine größere Konsaktifläche 20 zwischen den Reaktanten. Ferner wird dadurch auch die Bindung zweier Schichten untereinander verbessen. Die Reak-

20 Zwischen den Reaktanten, Ferner wird dadurch auch die Bindung zweier Schichten untereinander verbessert. Die Reaktionsverzögerer können im Reaktivsystem, in der 'linte oder sowohl im Reaktivsystem als auch in der 'linte enthalten sein.

[0073] Geeignete anionische Reaktionsverzigerer für anorganische Polyelektrolyktomplexe sind Substante mit einer höberen Komplexbildungskonstante zum mehrwerigen Kation als zum Polyektrolyktom, z. B. Sallysiklare, Weinsäuse, (2020).
25 Dilyydroxyweinsäure, Oxalsäuse, Zitronensäure, Edylydendianintetraessigsäure (EDTA) und ihre Natrium- und Kaliumsatze, Natriumpskopsah, Natriumbskytoogenphospatas zowie Natriumbydrogenphospata, Normalerweise beträgt der maximate Anietl an Cholatbildner 20 Gew. % bezogen auf die Polysäure. Ein bewerzugter Bereich liegt zwischen (),01 und 10 Gew. %

10074] Geeignete kationische Reaktionsverzögerer für Polyelektrolytkomplexe sind Substrate, welche Kationen freietzen, die mit den Polysätene kehen Peststoff, sondern mei ein Gel bilden, wie z. B. Magnesiumosit und Tünnfluorid. Normalerweise beträgt der Anteil des kationischen Reaktionsverzögerers weniger als 25 Gew.- 5 bezogen auf die anorganischen Reaktivkomponenen, wobei ein Anteil swischen OOJ und 15 Gew.- 5 bevorzuget ist.

[0075] Typische durchschnittliche Partikelgrößen für die Reaktionsverzögerer liegen zwischen 1 und 100 µm.

Füllstoffe/Fasern

[0076] Um die unechanischen Eigenschaften der Objekte zu varieren und zu verbessem, kum das Reaktivsystem sent noch Püllstoße undricker Fassen mehlten. Diese können dem Reaktivsstem entweder totsen beigemischt ern mit einem Verleich beigemischt ern bei der können dem Reaktivskomponente(n) oder Reaktionsverzägerer(n) beseichtetes tein, We vorsteben de serhrichte stam ist enerfroder Füllstoßer James in der Secht debt auch un enerfroder Füllstoßer James nach der Secht debt auch un enerfroder Füllstoßer James nach des James der Secht debt auch un enerfroder Füllstoßer James nach des James der Secht debt auch un enerfroder Füllstoßer James nach des James der Secht debt auch un enerfroder Füllstoßer James nach des James der James de

[9077] Die Püllsorffe und Fasern sind entwoder wasserunifsklich oder mir acht sehwach in Wasser Ibdicht und benezune sehr schnell, Cleeipner Füllstoße und Faserun unfansen Materialien, wis se bereis für Kunststoffe eingesetzt werden. Beispiele dafür sind im "Handbook of Fillers" (G. Wypych "Handbook of Fillers", 2. Auflage, Chem'flee Publishing, Toronto, 1999) seehrireben.

18 [0078] Als Püllstoffe werden hevvrzagt Kerumikan, Gilser, natürlich vorkomunende Materialien und deren symbeischen Derivacu un polyumer Püllstoffe eingestett, wie z. B. Sand, Quarz, Siliciumditoxid, Aluminiumoxid, Titantiloxid, Aluminiumhydroxid, Nitrike (z. B. Siliciumnitriol), Kaolin, Talk, Wollassonit, Peldspat, Gifumner, Siärke, Spätechervae, Cellidose, Celtidosederivate, Zinkglas, Boesilkatglas, Polycarbonate, Polyepoxide, Polychylen und alle Materialien die bereits bei den Reskirkysstemen genannt wurden und die vorstehend genannten Bedingungen erfüllen.

59 [0079] Als Fasern werden bevorzugt polymere Fasern, keramische Fasern, nedmitche Fasern, Kohlefasern und Glasfrasen eingesterz. Besigdet untfassen Fasern aus Gellukoe, Cellulos-Cerviavan, Holz, Polympoplen, Armad, Silicium-carbid, Aluminiumstilikas und aus allen Materialien, die bereits bei den Reaktiveysemen gemannt wurden und die vorstehend genamenten Bedingungen ertfüllen.

[0080] Typische Partikelgrößen für Füllstoffe und Pascrn liegen zwischen 20 und 150 µm. Werden die Fasern oder Füllstoffe wie vorstehend beschrieben noch beschichtet, kann ihre Primär-Partikelgröße auch < 1 µm sein.

[0081] Die Füllstoffe können neben der unimodalen auch eine polymodale (z. B. bimodale, trimodale) Komgrößenverteilung aufweisen. Bevorzugt wird die Verteilung so gewählt, daß die Pulverpartikel eine möglichst hohe Packungsdichte erzielen.

Flexibilisatoren

[0082] Um die Flexibilität der Bauselie zu erhöhen können dem System auch kleine Mengen an wasserfeichen Polymeren als Flexibilisatoren zugesetzt werden. Um wasserbestämlige 3D-Objekte zu erhalten, darf die Menge an wasserbstächen Polymer nicht zu groß sein. Die mechanische Pestigkeit der 3D-Objekte wird allerdings nicht printir durch die 65 Plexibilisatoren, sondern bauptsichlich durch das chemische Reaktivsystem bestimmt. Typische durchschnittliche Partikelgrößen der Plexibilisatoren liegen zwischen 10 und 100 µm.

[9083] Geeignete Polymere sind z. B. Polyvinylalkohol, Polyvinylpyrrolidon (und dessen Copolymere), Gelatine und vorgelatinierte Stärke.

Spezialreaktivsystem

[0084] Dem System können als Spezialreaktivsystem femer auch ratikalisch polymerisierbaus Komponenten zugesetzt weden, die eine oder mehrer erlybenisch ungestätigte Gruppen bestigen. Solche Systems sind in Kombination mit Ionomorzementen bereits in der Dentalbranche weithin bekannt und werden beispielsweise in den US-PSen 5,154,762 und 6,136,885 beschrieben.

[0085] Die radikalisch polynierisierbaren Komponenten sind vorzugsweise wasserlöslich und können im Pulver und/ oder der Tinte enthalten sein.

[0086] Dabei kann es sich um Monomere, Oligomere, Prepolymere oder Polymere handeln.

[0087] Bevorzag handel es sich um wasserbösiche Mono-, Di- und Polymerhaerylase mit einer nischigen Viscositik in un Wasser, wie z. B. 2-Hydrovyschylunbachysla, Hydrovypropylunbachysta, Polychlyneglycylunonomenbachysla (z. B. Molekulargewicht = 400), Elitylenglycolmethacrylat, Glycerinnonomenbachylat, Mehlylmethacrylat, 2-terr-Burylamiorden Wilson (1998) and State (1998) and

thacrylal, sowie Polymethacrylate (Homo- und Copolymere) der genannten Mono- und Dlimethacrylate. Besonders bevozugt handelt es sich um Mono- und Dimethacrylate.

[0088] Beworzugt handelt es sich auch um Metallaside von Methacrylat und Acrylat, wie z. B. Natiummethacrylat, Kaliummethacrylat, Ammoniummethacrylat, Magnesiummethacrylat, Calciummethacrylat, Aluminiummethacrylat, Zintenthacrylat, Ziktonmethacrylat, Ziktonfirbidvoxunocomethacrylat, Tikrodibidvoxundmethacrylat, Mariametry-12 methacrylate (21 kindenthacrylate).

lat, Kaliumacrylat, Ammoniumacrylat, Magnesiumacrylat, Calciumacrylat, Aluminiumacrylat, Zinkacrylat, Zirkonacrylat, Zirkontrihydroxymonoacrylat, Zirkondihydroxyacrylat,

[0089] Bevorzugt können auch Komponenien eingesetzt werden, die ethylenisch ungesättigte Gruppen und Säuregruppen (z. B. - COOH) und Baserplenisch ungesättigte Gruppen, Stungeruppen (z. B. - COOH) und Basergruppen (z. B. - NH) in einer Komponenien einhälten. Dazer zählen die Säureester, die aus den oben genannten Mono- und Dimeitzerylaten mit den bei dem Reaktivsystem 1 genannten Polysäuren oder den Copolymeren aus Polysäure und Polybase gebildet werden können.

[0999] Insbesondere handelt es sich dabei um Systeme, die in der US-PS 5,925,715 (Spalte 3, Zaile 31 his Spalte 7, Zeile 10) als sogenannte "photohärbare Iooonnere" ("photocurable ionomers") bezeichnet werden. Diese "photohärbaren Ioonnere" haben genögend ionische Gruppen (z. B. -COOTH), die in Anwesenheit von Wässer eine Relation mit der anoeganischen Relativkonponente aus den Relativspstemen 3 und 4 (z. B. Zinkoxid), mit dem Polykation aus den Relativspstemen (2004) (d. B. Zinkoxid), die dem Polykation aus den Relativspstemen 1 und 6 (z. B. Polyvinylpyridin-hydrechrich) dier der Polybeae aus den Reaktivspstemen 1 und 3 (z. B. Polyvinylpyridin-hydrechrich) dier der Polybeae aus den Reaktivspstemen 1 und 3 (z. B. Polyvinylpyridin) eingehen Können, und zusätzlich genügend ethylenisch ungesättigte Gruppen, um eine durch ein Redoxystem intilierte Polymerisation einsehen zu Können.

[0091] Bevorzugt körnen auch ethylenisch ungesättigte Phosphorsäureester und deren Salze eingesetzt werden, wie is beispielsweise in den US-PSon 4,499,254, 4,222780, 4,235,633, 4,259,117, 4,368,043 und 4,514,342 beschrieben werden. Besonders bevorzugt handelt es sich dabei um erblenisch ungesättigte Methaerufatmonobssphae der Formel:

40

45



worin R eine Kohlenwasserstoffgruppe mit 2–40 Kohlenstoffstomen mit einer Valerz von n+1 ist. R kann von einem oder mehreren Sussensfoffansom untertrochen sie, negebenonfalls mit Indiopenationen, Hydroxyl- oder Aminogruppen substitutien stein und eine aliphatische Gruppe, eine cycloaliphatische Gruppe oder eine Arylgruppe umfassen, n ist eine ganze Zahl mit mindsetsen der Mer 1, vorzugsweisel 1 oder 2.

[0092] Instessondere handelt es sich dabei z. B. um Hydroxyethylmethacrylatmonophosphat, Glycerindimethacrylatphosphat, Hydroxypropylmethacrylatmonophosphat, Bhylenglycolmonomethacrylatmonophosphat und Thiethylenelycolmonomethacrylatmonophosphat.

[0093] Die bevorzuigte Menge der eintylenisch ungestätigten Komponente beträgt zwischen O,1 und 50 Gew.-% bezogen auf das Gewörtel des Pulvers und mehr bevorzuigt zwischen O,2 und 20 Gew.-%, Wird die eintylenisch ungesätigte 55 Koruponente der Tinte zugefälgt, sollte die dynamische Viskosität (der Tinte 50 mPa - s nicht übersteigen, da es sonst zu Verstofufnen, erho Disse nosumen kann. Bevorzuigt ist eine dynamische Viskosität (vor 15-5 30 mPa - s.

[0994] Um die Polymerisation der radikalisch polymerisierbaren Komponenten zu initiieren, wird noch ein Redox-Katalysatorsystem hinzugegeben. Verschiedene geeignete Redoxsysteme sind in den US-PSen 5,154,762 und 6,136,885 beschrieben.

[0095] Das Oxidationsmittel sollte mit dem Roduktionsmittel roagieren oder andermälls mit ihm so zusammenwirken, dass freie Radikate erzugt urerden, ein in der Lag sein die Polymeristand our erhylenisch ungestitigten Rompomente zu inititieren. Das Oxidationsmittel und das Reduktionsmittel sind vorzugsweise beite ausreichend lagerstell. Sie sollten ausreichend wasserbisslich sein, damit is eis der durch sehnlies Auflösen nach im Pulver vertenlen und eine angemessene rudklatische Reaktionsgeschwindigkeit ermäglichen, Nützliche Oxidationsmittel/Roduktionsmittel-Pauer sind in G. S. 65 Milsrau und U. D. N. Bajina, "Redox Polymerztania", Puzo Polym. Sci., 4, 6 i–131 (1982) angegeben.

[0096] Bevorzugte Reduktionsmittel umfassen Amine (insbesondere aromatische Amine), Ascorbinsäure, Cobalt(II)chlorid, Eisenchlorid, Eisensulfat, Hydrazin, Hydroxylamin, Oxalsäure, Thioharnstoff und Dithionit-, Thiosulfat-

. Benzolsulfinat- oder Sulfitsalze.

54

60

65

[9097] Bevorzugte Oxidationsmittel umfassen Persulfate, wie Narium-, Ammonium- und Alkylammeniumpensuliat. Benzoylepoxite, Hydroperxoids wie ierrbustyl-Hydroperxoid und Cunnollyt-depensaci, Cobald(III)-Salze wie Cobalf(III)-khörd, Bisen(III)-Salze wie Risen(III)-chloriet, Perborsiure und deren Salze, Permanganatsalze. Wasserstoftperoxid und Kombinationen davon.

19088] Die Reduktionsmittel und Oxidationsmittel können sich in der Tinte und/oder dem Paltye befinden. Allertings dirfern sich Reduktionsmittel und Oxidationsmittel nicht zusammen mit der ethylenisch ungestätigten Komponenten der Time befinden. Eine gemeinsame Kombination dieser der Komponenten im Pulver ist vorzugsweise obenfalls zu errandsfallen.

[0099] Die bevorzugte Menge f\(\text{lir}\) jedes Reduktionsmittel und Oxidationsmittel betr\(\text{agt}\) zwischen 0,01 und 10 Gew.-%, mehr bevorzugt zwischen 0,02 und 5 Gew.-% bezogen auf die ethylenisch unges\(\text{attigt}\) textifen Komponente.

[0100] Um eine fribizeitige Polymerisation der ethylenisch ungesättigten Komponente vor dem Druckproze
ß zu verhindern, kann das Pulver oder die Tine tie nachdem, wo sich die ethylenisch ungesättigten Komponente befindet) noch Inhibitoren, wie z. B. Benzophenon, Hydrochinon oder Hydrochinomonomethylether enthalten.

Prozesshilfen

[0101] Dem Roaktivsyssem können auch Komponenten beigemischt werden, die den Schichtauftrag des Reaktivsystems verbessern, indem sie die dessen Rieselfähigkeit erhöhen. Dazu z\u00e4hlen beispielsweise Aerosil und spr\u00fchgetrocknets PVA.

Tinte

[9102] Als Tlank können L\u00e5sungsruitel wie \u00e4wsser, K\u00e4none, Alkohole, Eister und deren Gemische verwendet werden, worden Wasser und L\u00e5sungsruitel auf \u00e4Wsserbasis bevorzugt sind, Beispiele für geeignete Kenoen sind Actein und Möchtlichten. Als Alkohole k\u00f6nmer z. B. Mehlanol, Eilsanol und Isopropanol eingesetzt werden. Beispiele für geeignete Bater sind Elhylacetat und Acetessigsster. Die Tinte kann gegebennerfalls auch Additive wie Plussratenbeschleuniger, Feuchfallentitiel, die bereite vorstehend genammten Reaktionsverzögerer sowie Ernstie enthalten.

[0103] Geeignete Plussratenbeschleuniger sind beispielsweise Ethylenglycoldiacetat, Kaliumaluminiumsulfat, Isopropanol, Ethylenglycolinozobutyelather, Diethyleumnonbutylether, Dockyyddimethylammoniumpropassulfonat, Glycerintriacetat, Elhylacetoacetat, Polyvinylpyrrolidon, Polyvelnylenglycol, Polyacrylstare oder Natriumpolyacrylat.

[0104] Als Tensid ist beispielsweise Natriumdodecylsulfat (SDS) geeignet.

[0105] Geeignete Feuchthaltemittel sind beispielsweise Glycerin, Ethylenglycol oder Propylenglycol.

[0106] Die nachstehend angegebenen Beispiele erläutern die Erfindung und sind nicht beschränkend aufzufassen.

[10107] Die angegebenen Beitpiele 1 und 2 geben hevorzugte Ausführungsformen des erfindungsgemäßen Beaktivysstems 3 wieder, Das Reaktivysstem 3 besteht aus den Renkianten 1 und 2 und einem Reaktionev-Zogeren. Der Reaktina 1 ist die anorganische ReaktivKomponente und der Reaktiant 2 die Polysäure-Komponente des Reaktivysstems 3. Die Vergleichbeitspielde 1 und 2 zeigen bekannte Pulversysteme, die bisheit für 3D-Druckverfahren eingesetzt worden sind.

[0108] Die Reaktivsysteme bestehn jeweils aus einem Reaktivsystem-Poulver und der dazugehörigen Tinte und weden in an sich bekunnter Weise mittels eines Ink-Jet-3D-Druckverfahrens (vgl. die US-Pisen 5,2045) on die 502-441) zu einem wasserbeständigen 3D-Objekt mit verbesserter Festigkeit verarbeitet. Geräte, die für das Ink-Jet-3D-Druckverfahren in der vorliegenden Erlindung geeignei sind, sind z. B. Geräte des Typs ZP400 und ZP406 der Firma ZC-opporation. 20th/North Aveneu, Burlington, MADISOU, USA, sowie deren Nachfolgemodelle. Außerdem sind Geräte der Typs Desk-Modeler³² der Firma Buss Modeling Technology GmbH (bmt.), Florinstraße 18, D-56218 Müllbeim-Kalrich, Deutschland, gegingen Der Antell des Usungs-ROvellintuktick, das von Tillenstraßheitekofe versorfilis wird im Verhättins zum

18ad, geeignet. Der Anteil des Lössung-Quellmüttels, das vom Tinienstrahlnuckkopf verspfüh wird, im Pethälinis zum Pulver ist durch die Technik begrenzt, Geeignet Verhältnisse von Lösungsmittel/Quellmüttel zu Pulver betragen vorzugsweise 5-50% und insbesondere 10-30%.
[0109] Die erhaltenen 3D-Objekte können noch Nachbehandlungen wie Reinigen, Wärmebehandlung, Infiltration, Be-

(1997) Die etnisiental 370-totjecte wordten nezh ivannerandungen wie Kettingen, warmebenandung, intiliration, Besanden und Bestreichen unterzogen werden. Wärmebehandtung und Infiliration (Weches, Harzänfattein, Infiliration, Besanden und 1998) wässrigen- oder organischen Lösungen anorganischer Salze, organischer oder polymerer Verbindungen) erhöhen die mechanische Festigkeit des Objektes. Infiliration reduziert uußerfen die Porositanten der Porositanten der

Beispiel 1 Pulver

Inhaltsstoff	Verwendetes Material	Zusammensetzung (Gew%)	durchschnittliche Partikelgröße (µm)
Reaktant 1	Calciumaluminiumsilikat- Glas (Baseline-Dentsply K900412)	84,64	d50 = 57
Reaktant 2	Potyacrylsäure M _w = 15000-25000 g/mol	14,5	d50 = 40-45
Reaktions- verzögerer	Weinsäure	0,86	d50 = 10

Tinte

Inhaltsstoff	Verwendetes Material	Zusammensetzung
Lösungsmittel	Wasser	85 Gew%
Flussraten- beschleuniger	Isopropanol	10 Gew%
Feuchthaltemittel	Glycerin	5 Gew%
Tensid	SDS	2 g/100 ml
Reaktions- verzögerer	Weinsäure	10 g/100 ml

Beispiel 2

Pulver

Inhaltsstoff	Verwendetes Material	Zusammensetzung (Gew%)	durchschnittliche Partikelgröße (µm)
Reaktant 1	Zinkoxid/Magnesiumoxid (Poly F Plus Base – Dentsply K900222)	94	d50 = 63
Reaktant 2	Polyacrylsäure M _w = 15000-25000 g/mol	6	d50 = 40-45

Tinte

Inhaltsstoff	Verwendetes Material	Zusammensetzung (Gew%)
Lösungsmittel	Wasser	85
Flussraten- beschleuniger	Isopropanol	10
Feuchthaltemittel	Glycerin	5
Tensid	SDS	1 g/100 ml

Vergleichsbeispiel 1

Pulyer:

20 ZP 14 (Pulver auf Stärke-Cellulose-Dextrose-Basis der Firma ZCorporation).

ZB4a (Tinte auf Wasserbasis der Firma ZCorporation).

Vergleichsbeispiel 2

Pulver:

35

Polyvinylalkohol (Pulver der Firma brat für den DeskModelerTM),

Tinte: Tinte auf Wasserbasis der Firma bmt.

30 [0110] Aus den Systemen von Befspiel 1 und 2 wurden Probekfrper auf dem Deskmodeler der Firme him heigeseillt. Aus den Systemen der Vergleichsbeispiele 1 und 2 wurden Vergleichspobliköpre entweder auf einem 2D-7 Drocker des erf. Typs 2402 der Firma 2Creporation (ZP14) (Vergleichsbeispiel 1 und eine Deskmodeler der Firma bint (Vergleichsbeispiel 1) oder auf dem Deskmodeler der Firma bint (Vergleichsbeispiel 2).

Biegefestigkeitsmessung - 3-Punkt-Biegeversuch

[0111] Die Biegetests wurden auf der Material-Prüfmaschine Z005/TN2A der Firma Zwick durchgeführt. Die Messung erfolgte mit einem 5 kN Kraftaufnehmer, der Radius des Biegestempels betrug 5 mm und der Radius der Biegeauflager 2 mm.

40 [0112] Die Süttzweite betrug 50 mm, die H\u00f6he der Probek\u00f6rper 7,5 mm und die Breite der Probek\u00f6rper 10 mm. Die Vorkraft betrug 1 N, die Vorkraftgeschwindigkeit 10 mm/min und die Pr\u00e4fgeschwindigkeit 5 mm/min. Die Messergebnisse wurden mit der S\u00f6mter testNpert V 7.01 ausgewertet und sind in Tabelle 8 angegeben.

Tabelle 8

	zaoene o	
Material des Probekörpers	Biegefestigkeit	E-Modul
	(MPa)	(MPa)
Calciumaluminiumsilikatglas +	3,2 ± 0,11	890 ± 60
Polyacrylsäure		
(Beispiel 1)		
Zinkoxid/Magnesiumoxid	5,1 ± 0,17	1800 ± 50
(Beispiel 2)		
ZP 14 (Vergleichsbelspiel 1)	2,6 ± 0,11	330 ± 25
Polyvinylalkohol	1,1 ± 0,1	59 ± 7,3
(Vergleichsbeispiel 2)		

[0113] Tabelle 8 kann entnommen werden, dass die gemäß Beispiel 1 und 2 hergestellten Probekörper gegenüber den gemäß den Vergleichsbeispielen 1 und 2 hergestellten Probekörpern überlegene Biegefestigkeits- und E-Modul-Werte aufweisen.

[0114] Außerdem ist aus Fig. 1 ersichtlich, dass sich der Probekörper gemäß Beispiel 1 des erfindungsgemäßen Reak-

tivsystems ohne eine Nachbehandlung durch eine verbesserte Wasserbeständigkeit gegenüber den bisher bekannten Systemen auszeichnet.

[0115] So erkennt man auf Bild (2) von Fig. 1, daß sich Probekörper, die mit dem Material aus Vergleichsbeispiel I (ZP 14. Stärke-Cellukse-Putver) erstellt werden, sehon nach einigen Minuten fast vollständig in ihre Pulverbestandteile auflösen, wenn sie einer Wässerungebung ausgesetzt werden.

[0116] Probekörper, die gemäß Vergleichsbeispiel 2 (Polyvinylalkohol) erstellt werden, lösen sich nur allmählich in einergebung aus Wässer auf. Allerdings beginnen diese Probekörper sehon nach wentigen Minuten in Wässer zu quelen, was zu einer Erweichung des Probekörpers führt (vg. Blüter (4) umd (5) von Fig. 1).

[0117] 3D-Probektiyen, et die gemäß Beispiel 1 erstellt worden sind, zeitelnen sich durch Wasserbeständigkeit aus, Auch 1904–1904 (O) von Fig. 1) behalten die Probektiver ihre Greun und liesen sich nicht in line Palverbeständteile auf, Außerdem erfahren sie keine Erweichung wie das bei dem Probektiynern gemäß den Vergleichsbeissielen ICP 41 und 2 Gebrivmidskabot) der Fall ist, (U) Bild (7) und (8) von Fig. 1).

Patentansprüche

- Reaktivsystem für das 3D-Drucken, umfassend mindestens eine erste Komponente und mindestens eine zweite Komponente, wohel die erste und die zweite Komponente nach dem Hinzufügen eines flüssigen Mediums chemisch müteinander reagieren und einen Festsoff hilden.
- Reaktivsystem nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die erste Komponente eine Polysäure und die zweite Komponente eine Polybase ist.
- Reaktivsystem nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die erste Komponente ein Polyanion und die zweite Komponente ein Polykation ist.
- Reaktivsystem nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die erste Komponente eine Polysäure und die zweite Komponente eine anorganische Reaktivkomponente ist.
- Reaktivsystem nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die erste Komponente ein Polysnion und die 2steute Komponente eine anorganische Reaktivkomponente ist.
- Reaktivsystem nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die erste Komponente eine Polybase und die zweite Komponente eine anorganische Reaktivkomponente ist.
- Reaktivsystein nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die erste Komponente ein Polykation und die zweite Komponente eine anorganische Reaktivkomponente ist.
- 8. Reaktivsystem nach Anspruch 4 oder 5, wobei die anorganische Reaktivkomponente aus der Grupge bestehend aus Bariumoxid, Calciounzid, Magnesiumoxid, Zinkoxid, Zinkoxid, Zinkoxid, Zinkoxid, Aluminiumoliat, Aluminiumoliat, Aluminiumoctat, Aluminiumoctat, Aluminiumoctat, Aluminiumoctat, Aluminiumoctat, Aluminiumoctat, Aluminiumoctat, Aluminiumoctat, Aluminiumoctat, Calcioumochat, Calcioumoch
- Reaktivsystem nach Anspruch 6 oder 7, wobei die anorganische Reaktivkomponente aus der Gruppe bestehend aus schwach hygroschogschen Phosphaten, Hydrogenphosphaten, Diphosphaten, Tiphosphaten, Sulfaten, Sulfiten, Disulfaten, Thiosulfaten, Tetraboraten und dezen wasserblichte Natrium-, Kalium- und Ammoniumsalze.
- 10. Reaktivsystem nach anspruch 2 oder 4, webei die Polysüure ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Alginstiume, Gummi tanbieum, Nucleinsäuren, Pektines, Proteine, Carboxymethylechlubes, Lighnisualtonsäuren, Berkines, Protymethacrylstaure, Polysuchacrylstaure, Delysuchacrylstaure, Bolysuchacrylstaure, Bolysuchacrylstaure, Polysuchacrylstaure, Polysuchacry
- 11. Reakivysystem nach einem der Ansprüche Z. 6,9 und 10, woche die Polybase ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend uus Chitosan, Polysthyleminn, Polystnylpsyridin, Polydiallyddimethylamin, Polysi-CN, dimethylamin-breitylatyroll und den Copolymeren dieser Polybasen 50 mit Aerylamid, Aerylamid und Aerylsäuseestern.
 12. Reakivystem nach einem der Amprüche Z, 5 und 8, wobel das Polyanion aus den Natrium-, Ammonium- oder
- Kallumasizen von Alginslaue, Giunnii arabicum, Nucleinsäuren, Petrine, Proteine, Carboxymethyleellulosa, Liquinsulfonsturen, saiterneodifieiren 88ide, Polymetherylsiure, Polymetheryl
- 13. Reaktivaysten nach einem der Ansprüche 3, 7, 9 und 12, wobei das Polyktalion aus den Ammoniumverbindumgen oder quartierne Aumoniumverbindungen von Chitosan, Polybythenima, Polyvinglytapini, Polyvinglytridin, 80 polyvinglytridin, 80
- 14. Reaktivsystem nach einem der Anspr\u00eden 2 bis 13, wobei die durchschnittlieben Molekulargewichte der Polyss\u00edren 13, wobei der Polybascher Polykationen zwischen 5000 und etwa 1,000,000 g/mol, vorzugsweise zwischen 5003 und etwa 250,000 g/mol und insbesondere zwischen 5000 und etwa 100,000 g/mol liegen.
- Reaktivsystem nach einem der Ansprüche 4 bis 14, wobei die Partikelgröße der anorganischen Reaktivkomponente unter 300 µm liegt.
- 16. Reaktivsystem nach einem der Ansprüche 2 bis 15, wobei die Partikelgröße der/des Polyhase/Polykations und

der/des Polysäure/Polyanions unter 300 µm liegt.

15

25

35

an

45

55

60

65

- 17. Reaktivsystem nach einem der Ansprüche 1 bis 16, weiter umfassend ein oder mehrere Additiv(e) ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Reaktionsverzögerern, Füllstoffen, Flexibilisatoren, Prozesshilfen und Spezialreaktivsystemen.
- 18. Reaktivsystem nuch Anspruch 17, wobei die Reaktionsverzögerer aus der Gruppe bestehend aus Salieyhsiure, Weinstäte, Dilytorzyweinsteiner, Okalsbare, Zittonensiure, Elybiendaminitertensségüüer (EDIYa) und drem Natrium- und Kaliumsalze, Natriumphophu, Natriumbydrogen/bosphat, Natriumdilydrogen/bosphat, Marjumdilydrogen/bosphat, Marjumdilydrogen/bosphat, Marjumdilydrogen/bosphat, Marjumdilydrogen/bosphat, Marjumdilydrogen/bosphat, Natriumdilydrogen/bosphat, Marjumdilydrogen/bosphat, Marjumdilydrogen/bos
 - 19. Reaktivsystem nach Anspruch 17 oder 18, wobei die Füllstoffe aus der Gruppe bestehend aus Sand, Quarz, Siliciumdoxid, Aluminiumoxid, Titandioxid, Aluminiumoxid, Titandioxid, Aluminiumoxid, Titandioxid, Aluminiumoxid, Titandioxid, Aluminiumoxid, Titandioxid, Aluminiumoxid, Polyendoxiden, Polyendoxiden, Polyendoxiden, Cellulose, Culludosedrivaten, Titandia, Borsilikatighe, Polyendoxiden, Polyendylen, Kohlefasern, Glasfasen, Fasern aus Cellulose, Cullulose-Derivaten, Holz, Polypropylen, Aramid, Slicioumoxidi und Aluminiumisilika ausgewählt sind.
 - 20. Reaktivsystem nach einem der Ansprüche 17 bis 19, wobei die Flexibilisatoren aus der Gruppe bestehend aus Polyvinylalkohot, Polyvinylpyrrolidon und Copolymeren davon, Gelatine und vorgelatinierter Stärke ausgewählt sind.
 - Reaktivsystem nach einem der Ansprüche 17 bis 20, wobei die Prozesshilfen aus der Gruppe bestehend aus Aerosil und sprühgetrocknetem PVA ausgewählt sind.
 - 22. Reaktivsystem nach einem der Ansprüche 17 bis 21, wobei die Spezialreaktivsysteme
- 20 aus radikalisch polymerisierbaren Komponenten mit einer oder mehreren ethylenisch ungesättigten Gruppen, oder aus radikalisch polymerisierbaren Komponenten mit einer oder mehreren ethylenisch ungesättigten Gruppen und Säuregruppen, oder
 - aus radikalisch polymerisierbaren Komponenten mit einer oder mehreren ethylenisch ungesättigten Gruppen und Säure- und Basengruppen bestehen,
 - Reaktivsystem nach einem der Ansprüche 1 bis 22, wobei das flüssige Medium Wasser, ein wässrig-organisches oder ein mit Wasser mischbares organisches Lösungsmittel oder ein Gemisch davon ist.
 - 24. Reaktivsystem nach Anspruch 23, wobei das flüssige Medium aus der Gruppe bestehend aus Aceton, Methylethylkeion, Methanol, Eibanol, Isopropanol, Eibylacetat, Acetessigester und deren Gemischen untereinander und mit Wesser ausgewählt ist.
 - Reaktivsystem nach einem der Ansprüche 1 bis 24, wobei der gebildete Feststoff wasserbeständig ist,

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

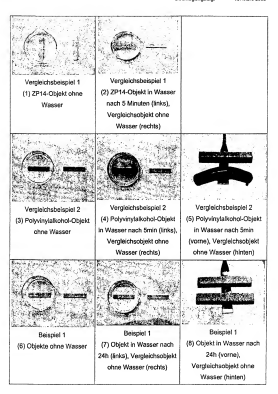


Fig. 1